6 217524 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND





Ucyer excel Vileo 12/17/80 VMS 266620

Bescheinigung

Die Hoechst Aktiengesellschaft in 6000 Frankfurt hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Sulfonylharnstoffe, Verfahren zu ihrer Herstellung, pharmazeutische Präparate auf Basis dieser Verbindungen und ihre Verwendung"

am 19. Dezember 1979 beim Deutschen Patentamt eingereicht.

Das angeheftete Stück ist eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlage dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patentamt vorläufig die Symbole CO7D 227-08 und A61K 31-64 der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

München, den 29. September 1980 Der Präsident des Deutschen Patentamts

Im Auftrag

Huber

Ribbon Cut by Certification Branch

Aktenzeichen: P 29 51 135.1

HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT HOE 79/F 343

Dr.D/St

Sulfonylharnstoffe, Verfahren zu ihrer Herstellung, pharmazeutische Präparate auf Basis dieser Verbindungen und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft Sulfonylharnstoffe der Formel

$$X \longrightarrow N = CO-NH-Y \longrightarrow SO_2-NH-CO-NH-R^1$$

die als Substanz oder in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze blutzuckersenkende Eigenschaften be-0 sitzen und sich durch starke Senkung des Blutzuckerspiegels auszeichnen und daher als Arzneimittel verwendet werden können.

In der Formel bedeuten:

- 15 X Alkylen oder Alkenylen mit 2-6 C-Atomen, gegebenenfalls substituiert mit bis zu 3 Alkylgruppen mit je 1 bis 4 C-Atomen oder einem Phenylrest, Cycloalkylen oder Cycloalkylen-alkyl mit bis zu 3 C-Atomen im Alkylteil und jeweils 5 7 Ring C-Atomen, gegebenenfalls substituiert mit bis zu 3 Methylgruppen oder ungesättigt,
 - Y Alkylen mit 2 3 C-Atomen,

Adamantyl oder Benzyl.

R¹ Alkyl von 3 bis 8 C-Atomen,
Cycloalkyl, Alkylcycloalkyl, Dialkylcycloalkyl,
Cycloalkylalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcycloalkenyl
mit jeweils 4 - 9 C-Atomen, Methylcyclopentylmethyl
Cyclohexenylmethyl, Chlorcyclohexyl, Methoxycyclohexyl,
Bicycloheptyl, Bicycloheptenyl, Bicycloheptylmethyl,
Bicycloheptenylmethyl, Bicyclooctyl, Nortricyclyl,

25

5

In der allgemeinen Formel bedeutet X vorzugsweise Trimethylen, Tetramethylen, Pentamethylen, und Y vorzugsweise -CH₂-CH₂-, -CH-CH₂-, wobei die -CH₂-CH₂-Gruppe CH₃

besonders bevorzugt ist. R¹ ist vorzugsweise Methylcyclopentyl, Cyclopentylmethyl, Cyclohexyl, 4-Methyl-, 4-Athyl-, 4-Isopropyl-cyclohexyl.

Die Erfindung betrifft ferner Verfahren zur Herstellung dieser Sulfonylharnstoffe, pharmazeutische Präparate, die diese enthalten oder aus ihnen bestehen sowie die Verwendung zur Behandlung des Diabetes.

Die Verfahren zur Herstellung sind dadurch gekennzeichnet, 15 daß man

a) mit der Gruppe

20

5

10

in 4-Stellung substituierte Benzolsulfonyl-isocyanate, -carbaminsäureester, -thiolcarbaminsäureester, -harn-stoffe, -semicarbazide oder -semicarbazone mit einem Amin R¹-NH₂ oder dessen Salzen umsetzt oder Sulfon-amide der Formel

$$X \longrightarrow N-CO-NH-Y- \longrightarrow -SO_2-NH_2$$

30

25

oder deren Salze mit R¹-substituierten Isocyanaten, Carbaminsäureestern, Thiolcarbaminsäureestern, Carbaminsäurehalogeniden oder Harnstoffen umsetzt,

35 b) mit@der@Gruppe

substituierte Benzolsulfonyl-isoharnstoffäther, -isothioharnstoffäther, -parabansäuren oder -halogenameisensäureamidine oder mit der Gruppe

5

worin Z Alkyl mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen bedeutet, 10 substituierte Benzolsulfonylharnstoffe spaltet,

c) in

15

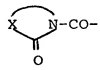
35

substituierten Benzolsulfonylthioharnstoffen das Schwefelatom durch Sauerstoff ersetzt,

- d) entsprechende Benzolsulfinyl- oder -sulfenyl-harnstoffe20 oxydiert,
 - e) in Benzolsulfonylharnstoffen der Formel

$$H_2N-Y SO_2-NH-CO-NH-R^1$$

25 gegebenenfalls stufenweise den Rest



30 einführt,

f) entsprechend substituierte Benzolsulfonylhalogenide mit R¹-substituierten Harnstoffen oder deren Alkalisalzen umsetzt oder entsprechend substituierte Benzolsulfinsäure-halogenide oder, in Gegenwart von sauren Kondensationsmitteln, auch entsprechend substituierte Sulfinsäuren oder deren Alkalisalze, mit N-R¹-N'-hydroxy-harnstoff umsetzt und die Reaktionsprodukte

5

10

gegebenenfalls zur Salzbildung mit alkalischen Mitteln behandelt.

Die erwähnten Benzolsulfonyl-carbaminsäureester bzw.
-thiolcarbaminsäureester können in der Alkoholkomponente
einen Alkylrest oder einen Arylrest oder auch einen
heterocyclischen Rest aufweisen. Da dieser Rest bei der
Reaktion abgespalten wird, hat seine chemische Konstitution keinen Einfluß auf den Charakter des Endproduktes
und kann deshalb in weiten Grenzen variiert werden. Das
gleiche gilt für die N-R¹-substituierten Carbaminsäureester bzw. die entsprechenden Thiolcarbaminsäureester.

Als Carbaminsäurehalogenide eignen sich in erster Linie 15 die Chloride.

Die als Ausgangsstoffe des Verfahrens infrage kommenden Benzolsulfonylharnstoffe können an der der Sulfonylgruppe abgewandten Seiten des Harnstoffmoleküls unsubstituiert 20 oder ein- oder insbesondere zweifach substituiert sein. Da diese Substituenten bei der Reaktion mit Aminen abgespalten werden, kann ihr Charakter in weiten Grenzen variiert werden. Neben alkyl-, aryl-, acyl- oder heterocyclisch substituierten Benzolsulfonylharnstoffen kann 25 man auch Benzolsulfonylcarbamoylimidazole und ähnliche Verbindungen oder Bisbenzolsulfonylharnstoffe, die an einem der Stickstoffatome noch einen weiteren Substituenten z.B. Methyl, tragen können, verwenden. Man kann beispielsweise derartige Bis-(benzolsulfonyl)-harnstoffe oder auch N-Benzolsulfonyl-N'-acylharnstoffe mit R¹-30 substituierten Aminen behandeln und die erhaltenen Salze auf erhöhte Temperaturen, insbesondere solche oberhalb 100°C, erhitzen.

35 Weiterhin ist es möglich, von R¹-substituierten Harnstoffen auszugehen oder von solchen R¹-substituierten Harnstoffen, die am freien Stickstoffatom noch ein- oder insbesondere zweifach substituiert sind und diese mit

5

20

in 4-Stellung substituierten Benzolsulfonamiden umzusetzen. Als solche Ausgangsstoffe kommen beispielsweise infrage N-Cyclohexyl-harnstoff, die entsprechenden N'-Acetyl, N'-Nitro, N'-Cyclohexyl, N',N'-Diphenyl- (wobei die beiden Phenylreste auch substituiert sowie direkt oder auch über ein Brückenglied wie -CH₂-, -NH-, -O- oder -S- miteinander verbunden sein können), N'-Methyl-N'-phenyl-, N,N-Dicyclohexylharnstoffe sowie Cyclohexyl-carbamoylimidazole, -pyrazole oder -triazole sowie solche der genannten Verbindungen, die anstelle des Cyclohexyls einen anderen im Bereich der Definition für R¹ liegenden Substituenten tragen.

Die Spaltung der als Ausgangsstoffe in Verfahren b) genannten Benzolsulfonylparabansäuren, -isoharnstoffäther, -isothioharnstoffäther oder -halogenameisensäureamidine sowie der genannten Benzolsulfonylharnstoffe erfolgt zweckmäßig durch alkalische Hydrolyse. Isoharnstoffäther können auch in einem sauren Medium mit gutem Erfolg gespalten werden.

Der Ersatz des Schwefelatoms in der Thioharnstoffgruppierung von entsprechend substituierten Benzolsulfonylthioharnstoffen durch ein Sauerstoffatom kann in bekannter Weise zum Beispiel mit Hilfe von Oxyden oder Salzen von Schwermetallen oder auch durch Anwendung von Oxydationsmitteln, wie Wasserstoffperoxid, Natriumperoxid, salpetriger Säure oder Permanganaten ausgeführt werden. Die Thioharnstoffe können auch entschwefelt werden durch Behandlung mit Phosgen oder Phosphorpentachlorid. Als Zwischenstufe erhaltene Chlorameisensäureamidine bzw.

35 Carbodiimide können durch geeignete Maßnahmen wie Ver-

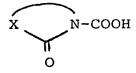
S5 Carbodiimide können durch geeignete Maßnahmen wie Verseifen oder Anlagerung von Wasser in die Benzolsulfonylharnstoffe überführt werden. Die Oxydation von Benzolsulfinyl- bzw. Benzolsulfenylharnstoffen erfolgt nach an sich bekannter Methode, vorzugsweise mit Oxydationsmitteln wie Permanganat oder Wasserstoffperoxid.

5

10

Die Acylierung der Sulfonylharnstoffe gemäß Verfahren e) kann mit reaktiven Derivaten der Säure





wie beispielsweise Halogeniden, erfolgen.

Als Sulfonyl- bzw. Sulfinylhalogenide gemäß Verfahren f)
15 eignen sich insbesondere die Chloride. Als saures Kondensationsmittel kann man beispielsweise Thionylchlorid oder
Polyphosphorsäure einsetzen.

Die Herstellung der physiologisch verträglichen Salze er20 folgt nach an sich bekannten Methoden. Zur Salzbildung
sind insbesondere geeignet Alkali- und Erdalkalihydroxyde,
-carbonate oder -bicarbonate sowie physiologisch verträgliche organische Basen.

Die Ausführungsformen des Verfahrens gemäß der Erfindung können im allgemeinen hinsichtlich der Reaktionsbedingungen weitgehend varriert und den jeweiligen Verhältnissen angepaßt werden. Beispielsweise können die Umsetzungen in Abwesenheit oder Anwesenheit von Lösungsmitteln, bei Raumtemperatur oder bei erhöhter Temperatur durchgeführt werden.

Je nach dem Charakter der Ausgangsstoffe kann das eine oder andere der beschriebenen Verfahren in einzelnen Fällen einen gewünschten individuellen Benzolsulfonylharnstoff nur in geringen Ausbeuten liefern oder zu dessen Synthese nicht geeignet sein. In solchen verhältnismäßig selten auftretenden Fällen macht es dem Fachmann keine Schwierig-

keiten, das gewünschte Produkt auf einem anderen der beschriebenen Verfahrenswege zu synthetisieren.

Die erhaltenen Verbindungen können durch Umfällen und/oder Umkristallisieren gereinigt werden. Die Reinigung kann auch erfolgen, indem man die Substanz aus einem kristallinen (Alkali)-Salz in einem geeigneten Lösungsmittel in Freiheit setzt.

- Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeichnen sich durch wertvolle pharmakologische Eigenschaften, insbesondere blutzuckersenkende, aus. Sie eignen sich daher als Arzneimittel, insbesondere als Antidiabetika.
- Die blutzuckersenkende Wirkung der erfindungsgemäßen Benzolsulfonylharnstoffe kann dadurch festgestellt werden, daß man sie als freie Verbindungen oder in Form der Natriumsalze an normal ernährte Kaninchen verfüttert und den Blutzuckerwert nach der bekannten Methode von
- 20 Hagedorn-Jensen oder mit einem Autoanalyzer über eine längere Zeitdauer ermittelt.

Die routinemäßige Bestimmung der blutzuckersenkenden Wirkung kann mit Dosierungen von z.B. 10,2 oder 0,4 mg Wirksubstanz pro kg Versuchstier nach bekannten Methoden erfolgen.

Die erfindungsgemäßen Acylureidoalkylbenzolsulfonylharnstoffe zeichnen sich durch eine starke blutzuckersenkende Wirkung aus. Außerdem sind die Verbindungen gut verträglich.

30

Die Eigenschaften der Verbindungen erlauben es, in der Therapie des Diabetes mellitus mit so geringen Dosen auszukommen, daß das Präparat nur die verminderte Ansprechbarkeit des Pankreas auf einen erhöhten Blutzuckerspiegel wieder normalisiert.

5

Benzolsulfonylharnstoffe mit Ureidoalkylrest sind schon mehrfach beschrieben worden (DE-PS 14 43 911, DE-AS 16 70 700, DE-PS 16 18 389, DE-PS 22 38 870). Es war nicht zu erwarten, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen sich durch die oben erwähnten günstigen Eigenschaften auszeichnen.

Die beschriebenen Sulfonylharnstoffe sollen vorzugsweise zur Herstellung von oral verabreichbaren Präparaten zur Behandlung des Diabetes mellitus dienen. Sie können als 10 solche oder in Form ihrer Salze bzw. in Gegenwart von Stoffen, die zu einer Salzbildung führen, appliziert werden. Zur Salzbildung können beispielsweise alkalische Mittel wie Alkali- oder Erdalkalihydroxyde, -carbonate oder -bicarbonate herangezogen werden. Die Präparate 15 können neben dem Sulfonylharnstoff bzw. dessen Salz auch noch andere Wirkstoffe enthalten. Als medizinische Präprate kommen vorzugsweise Tabletten in Betracht, die neben den Sulfonylharnstoffen oder deren Salzen die üblichen Träger- und Hilfsstoffe wie Talkum, 20 Stärke, Milchzucker oder Magnesiumstearat enthalten. Dabei kann es zweckmäßig sein, den oder die Wirkstoffe in gemahlener oder fein gefällter Form oder als Gemisch dieser Formen einzusetzen. Ein Präparat, das die erfindungsgemäßen Benzolsulfonylharnstoffe als Wirkstoff enthält, 25 z.B. eine Tablette oder ein Pulver mit oder ohne Zusätze, ist zweckmäßig in eine geeignet dosierte Form gebracht. Als Dosis ist dabei eine solche zu wählen, die der Wirksamkeit des verwendeten Benzolsulfonylharnstoffs und dem gewünschten Effekt angepaßt ist. Zweckmäßig beträgt die 30 Dosierung je Einheit etwa 0,5 bis 50 mg, vorzugsweise 1 bis 20 mg, jedoch können auch darüber oder darunter liegende Dosierungseinheiten verwendet werden, die qeqebenenfalls vor Applikation zu teilen bzw. zu vervielfachen sind. 35

Die nachfolgenden Beispiele zeigen einige der zahlreichen Verfahrensvarianten, die zur Synthese der erfindungsgemäßen Sulfonylharnstoffe verwendet werden können. Sie sollen jedoch nicht eine Einschränkung des Erfindungsgegenstandes darstellen.

Beispiel 1:

N-(4-\langle 2-(2-0xo-pyrrolidin-1-carboxamido)-\text{\text{athyl}}\rangle-benzol-

sulfony1)-N'-cyclohexyl-harnstoff

47 g 2-0xo-pyrrolidin-1-(N-2-phenyl-athyl)-carboxamid (Schmp. 88 - 90°, hergestellt aus Pyrrolidon und 2-Phenyläthyl-isocyanat) werden unter Kühlung und Rühren in 95 g Chlorsulfonsäure eingetragen. Anschließend erhitzt man 1 Std. auf 50°, gießt nach Abkühlen auf Eis, trennt das Sulfochlorid ab und behandelt es mit konz. Ammoniak. Das Sulfonamid wird abgesaugt und aus Butylacetat-Methylglykol umkristallisiert. Schmp. 178 - 180° 5 g 4-\(2-(2-0xo-pyrrolidin-1-carboxamido)-\(\frac{1}{2}\)-benzolsulfonamid werden in 100 ml Aceton mit 0,65 g NaOH und 10 Wasser in Lösung gebracht. Dazu tropft man unter Rühren und Eiskühlung 2,3 g Cyclohexylisocyanat und rührt 2 Std. bei Raumtemperatur nach. Anschließend destilliert man das Aceton größtenteils unter vermindertem Druck ab. säuert die wäßrige Lösung an und fällt das Produkt aus verdünntem Ammoniak um. Der erhaltene $N-(4-\langle 2-(2-0x_0-1)/2-(2-0x_0$ pyrrolidin-1-carboxamido)-äthyl>-benzolsulfonyl)-N'cyclohexyl-harnstoff wird aus verd. Äthanol umkristallisiert und schmilzt bei 189 - 190°.

20

In analoger Weise erhält man den

N= $(4-\langle 2-(2-0xo-pyrrolidin-1-carboxamido)-äthy1\rangle-benzol-sulfony1)-N'-4-methyl-cyclohexyl-harnstoff vom Schmp. 179 - 181° (aus verd. Äthanol)$

Beispiel 2:

 $N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-athyl \rangle-benzol-sulfonyl)-N'-cyclohexyl-harnstoff$

- 5 50,4 g Piperidon-(2) und
 73 g ß-Phenyläthylisocyanat
 werden 2 Std. auf 150°C im ölbad erhitzt. Die klare
 Schmelze wird abgekühlt, mit Petroläther behandelt,
 das Kristallisat abgesaugt und das so erhaltene 2-0xopiperidin-1-(N-2-phenyläthyl)-carboxamid aus Diisopropyläther umkristallisiert, Schmp. 66 67°.
 49,2 g 2-0xo-piperidin-1-(N-2-phenyläthyl)-carboxamid
 werden bei 30° portionsweise in 140 g Chlorsulfonsäure
 eingetragen und 1 Std. bei 40° gerührt.
- 15 Die klare zähe Lösung wird auf Eis getropft, das Sulfonsäurechlorid abgesaugt (Schmp. 134 - 136°), in 750 ml conc. Ammoniak eingetragen und 30 Minuten auf dem Dampfbad erhitzt.

Das 4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-\text{\text{athyl}}\rangle -benzol20 sulfonamid wird abgesaugt, aus Isopropanol umkristallisiert, Schmp. 173 - 174°.

3,3 g Sulfonamid, 80 ml Aceton und 2,8 g $\rm K_2^{CO}_3$ werden 6 Std. unter Rühren und Rückfluß zum Sieden erhitzt. Anschließend tropft man 1,3 g Cyclohexylisocyanat zu

25 und rührt 6 Std. bei Siedetemperatur nach.

Nach Stehen über Nach saugt man ab und behandelt das
erhaltene Kristallisat mit verd. Salzsäure und saugt
wieder ab.

Der in guter Ausbeute erhaltene

N-(4-(2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-äthyl)-benzolsulfonyl)-N'-cyclohexyl-harnstoff wird aus sehr verd.

wässr. Ammoniak/verd. Salzsäure umgefällt und aus

wässr. Methanol umkristallisiert, Schmp. 197 - 199°.

In analoger Weise erhält man den

5

N= $(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-athyl\rangle-benzol-sulfonyl)-N'-4-methyl-cyclohexyl-harnstoff vom Schmp. 180 - 182° (aus wässr. Äthanol)$

N= $(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-athy1\rangle$ -benzol-sulfony1)-N'-buty1-harnstoff Schmp. 156 - 158° (aus Aceton/Wasser)

- N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-\text{athy1}\rangle-benzol-sulfony1)-N'-cyclopentyl-harnstoff
 Schmp. 167 169 (aus w\text{w\text{assr. Methanol}})
- N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-\text{athy1}\rangle-benzol
 15 sulfony1)-N'-isobutyl-harnstoff

 Schmp. 179 181 (aus Aceton/Wasser)

 $N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-äthyl\rangle-benzol-sulfonyl)-N'-cyclooctyl-harnstoff$

Schmp. 170 - 1720 (aus Aceton/Wasser)

Beispiel 3:

 $N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-äthyl\rangle-benzol-sulfonyl)-N'-3,4-dimethyl-cyclohexyl-harnstoff$

5

2,3 g N-(4-\langle2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-\text{athyl}\rangle-benzolsulfonyl)-carbamins\text{aure-methylester} (Schmp. 167 - 169°, dargestellt aus dem entsprechenden Sulfonamid mit Chlorameisens\text{auremethylester} und Aceton

10 in Gegenwart von Kaliumcarbonat)

50 ml Dioxan und

0,8 g 3,4-Dimethyl-cyclohexylamin

werden 1 Std. unter Rückfluß zum Sieden erhitzt. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck abdestilliert,

15 der Rückstand aus sehr verd. Ammoniak/verd. Salzsäure umgefällt und der in guter Ausbeute erhaltene N-(4-(2-(2-Oxo-piperidin-1-carboxamido)-äthyl>-benzolsulfonyl)-N'-3,4-dimethyl-cyclohexyl-harnstoff aus Aceton/Wasser umkristallisiert, Schmp. 139 - 141°.

20

In analoger Weise erhält man den

N- $(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-äthyl\rangle$ -benzol-sulfonyl)-N'-cyclopentyl-methyl-harnstoff Schmp. 172 - 174° (aus Aceton/Wasser)

25

 $N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-äthyl\rangle-benzol-sulfonyl)-N'-nortricyclyl-harnstoff Schmp. 179 - 181° (aus Aceton/Wasser)$

30 N-(4-\langle2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-athyl\rangle-benzol-sulfonyl)-N'-2,5-endomethylen-cyclohex-3-enyl-methyl-harnstoff
Schmp. 184 - 186° (aus Aceton/Wasser)

N- $(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-athyl\rangle$ -benzol-sulfonyl)-N'-hexyl-harnstoff Schmp. 142 - 144° (aus Aceton/Wasser)

- 5 N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-\text{athyl}\rangle-benzol-sulfonyl)-N'-3-methyl-cyclopentyl-harnstoff

 Schmp. 166 168 (aus Aceton/Wasser)
- N= $(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-athy1\rangle$ -benzol10 sulfony1)-N'-cyclohex-3-enyl-methyl-harnstoff (x 1/2 H₂0)
 Schmp. 136 138° (aus Aceton/Wasser)

N-(4-\langle 2-(2-0xo-piperidin-1-carboxamido)-\text{athyl}\rangle-benzol-sulfonyl}-N'-4-isopropyl-cyclohexyl-harnstoff

15 Schmp. 158 - 160° (aus Aceton/Wasser)

Beispiel 4:

N- $(4-\langle 2-(2-0xo-hexamethylenimin-1-carboxamido)-äthyl\rangle$ -benzolsulfonyl)-N'-cyclohexyl-harnstoff

5

28,2 g Caprolactam und

37 g 2-Phenyl-äthylisocyanat

werden 2 Std. auf 150° im Ölbad erhitzt, das Reaktionsgut auf Wasser gegossen, das 2-Oxo-hexamethylenimin-1-

- 10 (N-2-phenyläthyl)-carboxamid abgesaugt, getrocknet und aus Petroläther umkristallisiert, Schmp. 65 67°
 43 g 2-Oxo-hexamethylenimin-1-(N-2-phenyläthyl)-carbox-amid werden bei ca. 30° portionsweise in 80 ml Chlorsulfonsäure eingetragen. Man rührt 1 Std. bei 50° nach,
- 15 kühlt ab und tropft das Reaktionsgemisch auf Eiswasser.

 Das schmierig ausgefallene Sulfonsäurechlorid wird mit

 300 ml konz. Ammoniak versetzt und 30 Min. auf dem Dampfbad erhitzt.

Das erhaltene Sulfonamid wird abgesaugt und getrocknet.

- 20 Schmp. 176 178° (aus verdünntem Methanol)
 3,4 g 4- (2-(2-0xo-hexamethylenimin-1-carboxamido)-äthyl) benzolsulfonamid, 150 ml Aceton und 2,8 g K₂CO₃ werden
 6 Std. unter Rühren und Rückfluß zum Sieden erhitzt.
 Anschließend tropft man 1,3 g Cyclohexylisocyanat zu
- 25 und rührt 6 Std. bei Siedetemperatur nach.

 Das K-Salz des Harnstoffs wird abgesaugt, in Wasser
 gelöst, die Lösung filtriert und das Filtrat mit verd.

 Salzsäure angesäuert. Der in guter Ausbeute erhaltene
 Sulfonylharnstoff wird abgesaugt, aus sehr verd. wässr.
- 30 Ammoniak/verd. Salzsäure umgefällt und aus Äthanol umkristallisiert. Schmp. 179 181°.

In analoger Weise erhält man den

N- $(4-\langle 2-(2-0xo-hexamethylenimin-1-carboxamido)-äthyl)$ -benzolsulfonyl)-N'-4-methyl-cyclohexyl-harnstoff vom Schmp. 181 - 182° (aus Aceton/Wasser)

N-(4- $\langle 2-(2-0xo-hexamethylenimin-1-carboxamido)-äthyl\rangle$ -benzolsulfonyl)-N'-butyl-harnstoff vom Schmp. 117 - 119° (aus Äthanol)

Beispiel 5:

N- $(4-\langle 2-(2-0xo-hexamethylenimin-1-carboxamido)-äthyl)$ -

benzolsulfony1)-N'-cyclopentyl-harnstoff

- 4 g N- $(4-\langle 2-(2-0xo-hexamethylenimin-1-carboxamido)-$ äthyl \rangle -benzolsulfonyl)-carbaminsäure-methylester (Schmp. 146 148°, dargestellt aus dem Sulfonamid mit Chlorameisensäure-methylester und Kaliumcarbonat
- 5 in Aceton bei Siedetemperatur)
 100 ml Dioxan und 0,9 g Cyclopentylamin werden 1 Std.
 unter Rückfluß zum Sieden erhitzt. Das Lösungsmittel
 wird im Vakuum abdestilliert, der Rückstand aus sehr
 verd. wässr. Ammoniak/verd. Salzsäure umgefällt.
- Der in guter Ausbeute erhaltene N-(4-\langle 2-(2-0xo-hexa-methylenimin-1-carboxamido)-äthyl\rangle-benzolsulfonyl)N'-cyclopentyl-harnstoff wird abgesaugt und aus
 Aceton/Wasser umkristallisiert. Schmp. 148 150°
- 15 In analoger Weise erhält man den

N- $(4-\langle 2-(2-0xo-hexamethylenimin-1-carboxamido)-äthyl)$ -benzolsulfonyl)-N'-hexyl-harnstoff Schmp. $142-144^{\circ}$ (aus Aceton/Wasser)

Beispiel 6:

N-(4-(2-(4,4-Dimethyl-2-oxo-azetidin-1-carboxamido)-äthyl)-benzolsulfonyl)-N'-cyclohexyl-harnstoff

- 10 g 4,4-Dimethyl-azetidinon-(2) werden in 100 ml Methanol gelöst, 5,4 g Na-methylat zugesetzt und die Lösung eingeengt. Der ölige Rückstand wird in 100 ml Tetrahydrofuran tropfenweise mit 13,2 g Chlorameisensäure-phenylester versetzt und das
- 10 Gemisch 2 Std. bei Raumtemperatur nachgerührt.

 Im Vakuum wird das Lösungsmittel abdest., der
 Rückstand mit Wasser und Methylenchlorid versetzt,
 die organische Phase abgetrennt, über NaSO₄ getrocknet
 und eingeengt. Zu dem so erhaltenen 4,4-Dimethyl-2-
- oxo-azetidin-1-carbonsäurephenylester setzt man 16 g
 4-ß-Amino-äthyl-benzolsulfonamid zu und erhitzt 2 Std.
 auf 140° im Ölbad. Das Reaktionsgemisch wird aus sehr
 verd. Natronlauge/verd. HCl umgefällt und aus wässr.
 Aceton umkristallisiert. Schmp. 237 239°.
- Das so erhaltene $4-\langle 2-(4,4-\text{Dimethyl-}2-\text{oxo-azetidin-}1-\text{carboxamido})$ -äthyl>-benzolsulfonamid wird mit 100 ml Aceton und 2,8 g K_2CO_3 6 Std. unter Rühren und Rückfluß zum Sieden erhitzt.
- Anschließend tropft man 1,3 g Cyclohexylisocyanat
 zu und rührt 6 Std. bei Siedetemperatur nach. Das
 Kaliumsalz des Harnstoffs wird abgesaugt, in Wasser
 gelöst, filtriert und das Filtrat mit verd. HCl
 angesäuert. Das gefällte Produkt wird abgesaugt,
 aus sehr verd. wässr. Ammoniak/verd. Salzsäure um-
- gefällt und aus Methanol umkristallisiert. Der so erhaltene N-(4-∠2-(4,4-Dimethyl-2-oxo-azetidin-1-carboxamido)-äthyl>-benzolsulfonyl)-N'-cyclohexyl-harnstoff hat einen Schmp. 195 197°.

Beispiel 7:

 $N-(4-\langle 2-(1-0x_0-1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochinolin-$

2-carboxamido)-äthyl>-benzolsulfonyl)-N'-cyclohexyl-

harnstoff

1,9 g 4-(2-(1-0xo-1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochinolin-2-carboxamido)-äthyl)-benzolsulfonamid (Schmp. 140 - 142°C, hergestellt aus 1-0xo-1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochinolin-2-(N-2-phenyläthyl)-carboxamid

- (Schmp. 47°C, erhalten durch Reaktion von 1-0xo-1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochinolin und Phenyläthyliso-cyanat) mit Chlorsulfonsäure und Umsetzung des erhaltenen Sulfochlorids mit Ammoniak) werden in 80 ml Aceton nach Zusatz von 1,4 g gemahlener Pottasche
- 4 Stunden unter Rückfluß gerührt. Nach kurzem Abkühlen tropft man eine Lösung von 0,7 g Cyclohexylisocyanat in wenig Aceton zu und rührt weitere 4 Stunden unter Rückfluß nach. Die Suspension wird eingedampft, der Rückstand mit Wasser in Lösung gebracht und die Lösung
- nit 2 N Salzsäure angesäuert. Der Niederschlag wird abgesaugt und nach Umfällen aus verdünnter Ammoniak-Lösung mit 2 N Salzsäure aus Äthanol umkristallisiert. Der so erhaltene N-(4-\langle 2-(1-0xo-1,2,3,4,5,6,7,8-octa-hydro-isochinolin-2-carboxamido)-äthyl\rangle-benzolsulfonyl)-
- 20 N'-cyclohexylharnstoff schmilzt bei 176 177°C.

In analoger Weise erhält man den

N-(4-\langle 2-(1-0xo-1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochinolin-25 2-carboxamido)-athyl\rangle-benzolsulfonyl)-N'-(4-methyl-cyclohexyl)-harnstoff vom Schmp. 180 - 182°C (aus Äthanol)

Beispiel 8:

 $N=(4-\langle 2-(1-0xo-hexahydro-isoindolin-2-carboxamido)-$

äthyl>-benzolsulfonyl)-N'-cyclohexyl-harnstoff

2,74 g 4-(2- $\langle 1-0xo-hexahydro-isoindolin-2-carboxamido \rangle$ -äthyl)-benzolsulfonamid (Schmp. 145 - 147°C, hergestellt aus 1-0xc-hexahydro-isoindolin-2-yl-(N-2-phenyl-äthyl)-carboxamid (Schmp. 65 - 68°C, erhalten durch

- Reaktion von 1-0xo-hexahydro-isoindolin und Phenyläthylisocyanat) mit Chlorsulfonsäure und Umsetzung des erhaltenen Sulfochlorids mit Ammoniak) werden in 50 ml Aceton und 25 ml Dioxan nach Zusatz von 2,1 g gemahlener Pottasche 3 Stunden unter Rückfluß gerührt.
- Nach kurzem Abkühlen tropft man eine Lösung von 1,1 g Cyclohexylisocyanat in wenig Aceton zu und hält weitere 4 Stunden im Rückfluß. Die erkaltete Suspension wird im Vakuum eingeengt, der Rückstand in Wasser gelöst und die Lösung mit 2 N Salzsäure angesäuert. Der
- Niederschlag wird nach dem Absaugen aus verdünnter Ammoniak-Lösung mit 2 N Salzsäure umgefällt und aus Äthanol umkristallisiert. Der so hergestellte N-(4-\langle 2-(1-0xo-hexahydro-isoindolin-2-carboxamido)- äthyl\rangle-benzolsulfonyl)-N'-cyclohexyl-harnstoff
- 20 schmilzt bei 139 140°C

In analoger Weise erhält man den

N-(4-\langle 2-(1-0xo-hexahydro-isoindolin-2-carboxamido)-25 äthyl\rangle-benzolsulfonyl)-N'-(4-methyl-cyclohexyl)-harnstoff vom Schmp. 153 - 155°C (aus Äthanol)

Patentansprüche:

1. Sulfonylharnstoffe der Formel

5

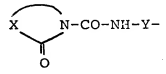
20

25

30

in welcher bedeuten

- 10 X Alkylen oder Alkenylen mit 2-6 C-Atomen, gegebenenfalls substituiert mit bis zu 3 Alkylgruppen mit je 1 bis 4 C-Atomen oder einem Phenylrest, Cycloalkylen oder Cycloalkylenalkyl mit bis zu 3 C-Atomen im Alkylteil und jeweils 5 7 Ring C-Atomen, gegebenenfalls substituiert mit bis zu 3 Methylgruppen oder ungesättigt
 - Y Alkylen mit 2 3 C-Atomen
 - R¹ Alkyl von 3 bis 8 C-Atomen,
 Cycloalkyl, Alkylcycloalkyl, Dialkylcycloalkyl,
 Cycloalkylalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcycloalkenyl
 mit jeweils 4 9 C-Atomen, Methylcyclopentylmethyl
 Cyclohexenylmethyl, Chlorcyclohexyl, Methoxycyclohexyl, Bicycloheptyl, Bicycloheptenyl, Bicycloheptylmethyl, Bicycloheptenylmethyl, Bicyclooctyl, Nortricyclyl, Adamantyl oder Benzyl,
 und deren physiologisch verträgliche Salze.
 - Verfahren zur Herstellung von Sulfonylharnstoffen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man a) mit der Gruppe



in 4-Stellung substituierte Benzolsulfonyl-isocyanate, -carbaminsäureester, -thiocarbaminsäureester, -harnstoffe, -semicarbazide oder -semicarbazone mit einem Amin R¹-NH₂ oder dessen Salzen umsetzt oder Sulfonamide der Formel

oder deren Salze mit R¹-substituierten Isocyanaten, Carbaminsäureestern, Thiolcarbaminsäureestern, Carbaminsäurehalogeniden oder Harnstoffen umsetzt,

b) mit der Gruppe

15

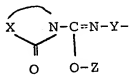
10

5

substituierte Benzolsulfonyl-isoharnstoffäther, -isothioharnstoffäther, -parabansäuren oder -halogenameisensäureamidine oder mit der Gruppe

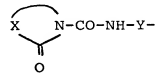
20

25



worin Z Alkyl mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen bedeutet, substituierte Benzolsulfonylharnstoffe spaltet,

c) in



30 substituierten Benzolsulfonylthioharnstoffen das Schwefelatom durch Sauerstoff ersetzt,

- d) entsprechende Benzolsulfinyl- oder sulfenylharnstoffe oxydiert,
- 35 e) in Benzolsulfonylharnstoffen der Formel

$$H_2N-Y SO_2-NH-CO-NH-R^1$$

gegebenenfalls stufenweise den Rest

einführt,

5

10

15

20

- f) entsprechend substituierte Benzolsulfonylhalogenide mit R¹-substituierten Harnstoffen oder deren Alkalisalzen umsetzt oder entsprechend substituierte Benzolsulfinsäure-halogenide oder, in Gegenwart von sauren Kondensationsmitteln, auch entsprechend substituierte Sulfinsäuren oder deren Alkalisalze, mit N-R¹-N'-hydroxy-harnstoff umsetzt und die Reaktionsprodukte gegebenenfalls zur Salzbildung mit alkalischen Mitteln behandelt.
- 3. Arzneimittel auf Basis eines Sulfonylharnstoffs gemäß Anspruch 1 oder eines seiner Salze.
- 4. Verwendung eines Sulfonylharnstoffs gemäß Anspruch 1 oder eines seiner Salze bei der Bekämpfung von Diabetes.
- 25 5. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Sulfonylharnstoff der im Anspruch 1 angegebenen Formel oder eines seiner Salze in eine geeignete Applikationsform bringt.